

PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07D 295/14, 213/74, 317/60

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 97/32865

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

12. September 1997 (12.09.97)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP97/01038

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

3. März 1997 (03.03.97)

(30) Prioritätsdaten:

196 08 665.5

6. März 1996 (06.03.96)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BOEHRINGER INGELHEIM KG [DE/DE]; D-55216 Ingelheim am Rhein (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ESSER, Franz [DE/DE]; Posener Strasse 30, D-55218 Ingelheim am Rhein (DE). SCHNORRENBERG, Gerd [DE/DE]; Ernst-Ludwig-Strasse 66a, D-55435 Gau-Algesheim (DE). SCHROMM, Kurt [DE/DE]; In der Dörrwiese 35, D-55218 Ingelheim am Rhein (DE). DOLLINGER, Horst [DE/DE]; Kiefernstrasse 30c, D-55218 Ingelheim am Rhein (DE). JUNG, Birgit [DE/DE]; Schlossbergstrasse 37, D-55411 Bingen am Rhein (DE). SPECK, Georg [DE/DE]; In der Bitz 10, D-55218 Ingelheim am Rhein (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, EE, HU, IL, JP, KR, KZ, LT, LV, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TR, UA, US, UZ, VN, ARIPO Patent (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: NOVEL ARYL GLYCINAMIDE DERIVATIVES, METHOD OF PRODUCING SAID DERIVATIVES AND PHARMACEU-TICAL COMPOSITIONS CONTAINING THESE COMPOUNDS

(54) Bezeichnung: NEUE ARYLGLYCINAMIDDERIVATE, VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG UND DIESE VERBINDUN-GEN ENTHALTENDE PHARMAZEUTISCHE ZUSAMMENSETZUNGEN

$$R^6 - N (CH_2)_2 N$$
 (a)

$$\begin{pmatrix} C \\ C \\ C \end{pmatrix} \begin{pmatrix} CH_2 \\ N_- \end{pmatrix} \begin{pmatrix} C \\ CH_2 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} CH_2 \\ C \end{pmatrix}$$

(57) Abstract

The invention relates to novel aryl glycinamide derivatives of formula (I) and their pharmaceutically acceptable salts, in which RI and R2 together with the N to which they are bound form a ring of one of the formulae (a), (b), (c) or (d), in which R3, R4, R5, A1, R6, R7, R8, R9, R10, R11, r, s and t have the meanings indicated in the description. Also disclosed are the production and use of these compounds. The novel compounds are valuable neurokinin (tachykinin) antagonists.

#### (57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft neue Arylglycinamidderivate der allgemeinen Formel (I) und deren pharmazeutisch annehmbare Salze, worin R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, einen Ring der Formel (a), (b), (c) oder (d) bilden, worin R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>, Ar, R<sup>6</sup>, R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup>, R<sup>9</sup>, R<sup>10</sup>, R<sup>11</sup>, r, s und t die in der Beschreibung angegebenen Bedeutungen besitzen, sowie deren Herstellung und Verwendung. Die neuen Verbindungen sind wertvolle Neurokinin (Tachykinin)-Antagonisten.

#### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AM	Armenica	СВ	Vereinigtes Königreich	MX	Mexiko
AT	Osterreich	GE	Georgien	NE	Niger
AU	Australien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BB	Barbados	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BE	Belgien	HU	Ungarn	NZ	Neusceland
BF	Burkina Faso	IE	irland	PL	Polen
BG	Bulgarien	IT	Italien	PT	Portugal
BJ BJ	Benin	JP	Japan	RO	Rumanien
BR	Brasilien	KE	Kenya	RU	Russische Pöderation
BY	Belanu	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
		KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CA	Kanada	KR	Republik Korea	SG	Singapur
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KZ	Kasachstan	SI	Slowenien
CG	Kongo	u	Liechtenstein	SK	Slowakei
CH	Schweiz		Sri Lanka	SN	Senegal
CI	Côte d'Ivoire	LK		SZ	Swasiland
CM	Kamerun	LR	Liberia	110	Tachad
CN	China	LK	Litauen	TG	Togo
CS	Tachechoslowakei	LU	Luxemburg	TJ	Tadachikistan
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TT	Trinidad und Tobago
DE	Deutschland	MC	Monaco		Ukraine
DK	Dånemark	MD	Republik Moldau	UA	
<b>EE</b>	Estland	MG	Medagaskar	UG	Uganda
<b>E8</b>	Spanien	MIL	Mali	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	MN	Mongolzi	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MR	Mauretanien	VN	Vietnam
GA	Gabon	MW	Malawi		

WO 97/32865 PCT/EP97/01038

Neue Arylglycinamidderivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und diese Verbindungen enthaltende pharmazeutische Zusammensetzungen

Die Erfindung betrifft neue Arylglycinamidderivate der allgemeinen Formel I

und deren pharmazeutisch annehmbare Salze, Verfahren zu ihrer Herstellung und diese Verbindungen enthaltende pharmazeutische Zusammensetzungen. Die Verbindungen sind wertvolle Neurokinin (Tachykinin)-Antagonisten.

Die in dieser Beschreibung und den Ansprüchen verwendeten Abkürzungen werden nachfolgend erklärt:

CDI Carbonyldiimidazol DCCI Dicyclohexylcarbodiimid **HOBt** 1-Hydroxybenztriazol THE = Tetrahydrofuran DMF = Dimethylformamid RT Raumtemperatur DMAP = 4-Dimethylaminopyridin O-Benzotriazolyl-tetramethyluronium-TBTU =

tetrafluoroborat

Für die Darstellung der Formeln wird eine vereinfachte Darstellung verwendet. Dabei werden in der Darstellung von Verbindungen z.B. alle CH<sub>3</sub>-Substituenten jeweils durch einen Bindungsstrich dargestellt und CH durch ≘, so steht zum Beispiel

für

Die Erfindung betrifft neue Arylglycinamidderivate der allgemeinen Formel I

oder deren pharmazeutisch annehmbare Salze, worin

unsubstituiertes oder 1- bis 5-fach substituiertes Phenyl, oder unsubstituiertes oder 1- oder 2-fach substituiertes Naphthyl ist, [wobei die Substituenten des Phenyl und Naphthyl unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, CF<sub>3</sub>, OCF<sub>3</sub> oder NR<sup>12</sup>R<sup>13</sup> (worin R<sup>12</sup> und R<sup>13</sup> unabhängig voneinander H, Methyl oder Acetyl sind) sind] oder Ar durch -O-CH<sub>2</sub>-O- oder -O-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-O- substituiertes Phenyl ist;

 ${\sf R}^1$  und  ${\sf R}^2$  zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, einen Ring der Formel

oder

bilden, worin

r, s und t 2 oder 3 sind;

**R**6 Η, (C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>)Alkyl, (C3-C5)Alkenyl, Propinyl, Hydroxy(C2-C4)alkyl, Methoxy(C2-C4)alkyl, Di(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)alkylamino(C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl, Amino(C2-C4)alkyl, Amino, Di(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)alkylamino, Monofluor- bis Perfluor(C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>)alkyl, N-Methylpiperidinyl, Pyridyl, Pyrimidinyl, Pyrazinyl, **Pyridazinyl** oder die Gruppe -CH<sub>2</sub>-C(O)NR<sup>14</sup>R<sup>15</sup> bedeutet, worin R<sup>14</sup> H oder (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl ist und R<sup>15</sup> H, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>)Cycloalkyl, Hydroxy(C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl,

Alkoxy(C<sub>2</sub>-C<sub>3</sub>)alkyl, Phenyl(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl, oder R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> zusammen mit dem N an den sie gebunden sind einen Ring

(1-Pyrrolidinyl, Piperidino, Morpholino oder 1-Methylpiperazin-4-yl)

R7 eine der Bedeutungen (a) bis (d) hat,

(a) Hydroxy

bilden;

(b) 4-Piperidinopiperidyl,

worin R<sup>16</sup> und R<sup>17</sup> unabhängig voneinander
H,
(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl,
(C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>)Cycloalkyl,
Hydroxy(C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl,
(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)Alkoxy(C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl,
Phenyl(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl oder
Di(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)alkylamino(C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl sind,
oder wenn R<sup>16</sup> H oder (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl ist,
R<sup>17</sup> auch -CH<sub>2</sub>C(O)NR<sup>18</sup>R<sup>19</sup> sein kann, worin R<sup>18</sup> und R<sup>19</sup>
wie obige R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> definiert sind;

worin R<sup>20</sup>

Н

(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, (C<sub>4</sub>-C<sub>6</sub>)Cycloalkyl oder

-CH<sub>2</sub>C(O)NR<sup>21</sup>R<sup>22</sup> ist,

worin R<sup>21</sup> und R<sup>22</sup> wie obige R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> definiert sind;

R<sup>8</sup> H ist

R<sup>9</sup> und R<sup>10</sup> unabhängig voneinander (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl sind;

**R11** 

H,

(C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>)Alkyl,

(C3-C5)Alkenyl,

Propinyl,

Hydroxy(C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl,
Methoxy(C<sub>2</sub>-C<sub>3</sub>)alkyl,
Di(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)alkylamino(C<sub>2</sub>-C<sub>3</sub>)alkyl,
Amino(C<sub>2</sub>-C<sub>3</sub>)alkyl,
Amino,
Di(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)alkylamino,
Monofluor- bis Perfluor(C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>)alkyl,
N-Methylpiperidinyl,
Pyridyl,
Pyrimidinyl,
Pyrazinyl,
Pyrazinyl,
Pyridazinyl
oder die Gruppe -CH<sub>2</sub>-C(O)NR<sup>23</sup>R<sup>24</sup> bedeutet,
worin R<sup>23</sup> und R<sup>24</sup> wie obige R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> definiert sind;

- H, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, unsubstituiertes oder 1-3fach substituiertes Phenyl ist, worin die Substituenten unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, CF<sub>3</sub>, OCF<sub>3</sub> oder NR<sup>25</sup>R<sup>26</sup> (worin R<sup>25</sup> und R<sup>26</sup> unabhängig voneinander H, Methyl oder Acetyl sind) sind;
- Phenyl(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl oder Naphthyl(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl bedeutet, worin Phenyl durch 1 bis 3 Substituenten substituiert sein kann, worin die Substituenten unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, CF<sub>3</sub>, OCF<sub>3</sub> oder NR<sup>27</sup>R<sup>28</sup> (worin R<sup>27</sup> und R<sup>28</sup> unabhängig voneinander H, Methyl oder Acetyl sind) sind;

und

R<sup>5</sup> H, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyi, (C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>)Cycloalkyl, CH<sub>2</sub>COOH, CH<sub>2</sub>C(O)NH<sub>2</sub>, OH oder Phenyl(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl bedeutet.

Bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel I, worin

Ar unsubstituiertes oder 1- oder 2-fach substituiertes Phenyl, oder unsubstituiertes Naphthyl ist, oder Ar durch -O-CH<sub>2</sub>-O- oder -O-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-O- substituiertes Phenyl ist;

 ${\sf R}^1$  und  ${\sf R}^2$  zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, einen Ring der Formel

$$R^7$$
  $(CH_2)_2$   $N_{-}$ 

oder

bilden, worin r 2 oder 3 ist und s und t 2 sind;

R6, R7, R8, R9, R10 und R11 wie oben definiert sind;

R<sup>3</sup> H oder (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl ist,

Phenyl(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl oder Naphthyl(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl bedeutet, worin Phenyl durch 1 oder 2 Substituenten substituiert sein kann, worin die Substituenten unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, CF<sub>3</sub> oder OCF<sub>3</sub> sind;

und

R<sup>5</sup> H, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>)Cycloalkyl, OH oder (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkylphenyl bedeutet.

Hervorzuheben sind Verbindungen der Formel I, worin

Ar unsubstituiertes oder 1- oder 2-fach substituiertes Phenyl, oder unsubstituiertes Naphthyl ist, [wobei die Substituenten des Phenyl unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J),

Methyl, Methoxy, CF<sub>3</sub> oder OCF<sub>3</sub> sind] oder Ar durch

-O-CH<sub>2</sub>-O- oder -O-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-O- substituiertes Phenyl ist; insbesondere solche, worin Ar Phenyl, Naphthyl, in Position 3 und/oder 4 durch Methoxy oder Halogen substituiertes Phenyl ist oder Phenyl ist, dessen Positionen 2 und 3, oder 3 und 4 durch -O-CH<sub>2</sub>-O- verbunden sind, vorzugsweise solche Verbindungen,

worin Ar Phenyl,

in Positionen 3 und 4 durch Methoxy substituiertes Phenyl ist oder Phenyl ist, dessen Positionen 3 und 4 oder 2 und 3 durch -O-CH<sub>2</sub>-O- verbunden sind.

Von den oben definierten Verbindungen sind solche hervorzuheben, worin in dem Ring

r 2 oder 3 ist, und

R6

H,

(C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>)Alkyl,

(C3-C5)Alkenyl,

Propinyl,

Hydroxy(C2-C4)alkyl,

Methoxy(C2-C4)alkyl,

Di(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)alkylamino(C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl,

Amino(C2-C4)alkyl,

```
Amino,
Di(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)alkylamino,
Monofluor- bis Perfluor(C1-C2)alkyl,
N-Methylpiperidinyl,
Pyridyl,
Pyrimidinyl,
oder
-CH<sub>2</sub>-C(O)-N ist;
insbesondere solche, worin
r 3 ist und R<sup>6</sup> Methyl;
und solche, worin
r 2 ist und
R<sub>6</sub>
H,
(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl,
Propenyl,
Propinyl,
Hydroxy(C2-C3)alkyl,
Methoxyethyl,
Di(C_1\text{-}C_2) alkylamino(C_2\text{-}C_3) alkyl,\\
 Aminoethyl,
 Amino,
 Dimethylamino,
 CH2 CF3,
 N-Methylpiperidinyl,
 Pyridyl,
 Pyrimidinyl,
```

oder

-CH<sub>2</sub>-C(O)-N ist,

vorzugsweise solche, worin r 2 ist und R<sup>6</sup> H, (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)Alkyl, Allyl, 2-Propinyl, -CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OCH<sub>3</sub>, -CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, N-Methylpiperidinyl, 2-Pyrimidinyl oder  $^{-CH_2-C(O)-N}$  ist, insbesondere solche

worin

r 2 ist und R<sup>6</sup> H, CH<sub>3</sub>, C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>, CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OH, CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OCH<sub>3</sub> oder CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>.

Von den oben definierten Verbindungen sind ferner solche hervorzuheben, worin  $R^1$  und  $R^2$  zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, den Ring

worin R8 H ist und

 $R^7$ 

ОН

worin R<sup>16</sup> und R<sup>17</sup> unabhängig voneinander sind:

Н

(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)Alkyl



(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub> OH worin n 2, 3 oder 4 ist (CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub> OCH<sub>3</sub> -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Ph worin n 2 oder 4 ist (CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub> N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>

oder

insbesondere solche, worin

 $R^{16}$  und  $R^{17}$  beide  $CH_3$  oder  $C_2H_5$  sind oder

 $R^{16}$  H oder CH<sub>3</sub> ist und  $R^{17}$  (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)Alkyl



(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>OH (CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>OH oder

 $R^7$ 

N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>

oder

insbesondere solche,

worin

 ${\sf R}^1$  und  ${\sf R}^2$  zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, den Ring

bilden,

worin

(a) R<sup>8</sup> H ist und R<sup>7</sup>



worin

 $R^{16}$  und  $R^{17}$  beide CH<sub>3</sub>,  $C_2$ H<sub>5</sub> oder

CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OH sind oder

R<sup>16</sup> H oder CH<sub>3</sub> ist und R<sup>17</sup> (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)Alkyl



(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>OH oder (CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>OH

oder

(b)  $R^8 H \text{ ist und}$   $R^7$ 

Von den oben definierten Verbindungen sind ferner solche hervorzuheben, worin

 $R^1\ und\ R^2\ zusammen\ mit\ dem\ N,\ an\ den\ sie\ gebunden\ sind,\ den\ Ring$ 

bilden.

Von den oben definierten Verbindungen sind ferner solche hervorzuheben, worin

 ${\sf R}^1$  und  ${\sf R}^2$  zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, den Ring

bilden, worin  $R^{11}$  H oder (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)Alkyl ist, insbesondere solche

worin

R<sup>11</sup> -CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> ist.

Von den oben definierten Verbindungen sind solche von besonderem Interesse, worin R<sup>3</sup> H ist;

und/oder

Phenyl(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl bedeutet, worin Phenyl durch 1 oder 2 Substituenten substituiert sein kann, worin die Substituenten unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, CF<sub>3</sub> oder OCF<sub>3</sub> sind;

und/oder

R<sup>5</sup> H, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>)Cycloalkyl, -OH oder Phenyl(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl bedeutet,

insbesondere solche, worin
R<sup>4</sup> Phenyl(C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl bedeutet, worin die Substituenten in den
Positionen 3 und/oder 5 des Phenylringes sind und/oder

R<sup>5</sup> H, Methyl, OH oder Phenethyl ist,

vorzugsweise solche, worin

$$CF_3$$
 $-(CH_2)_2$ 
 $CF_3$ 
ist und  $R^5$  Methyl ist.

Verbindungen der allgemeinen Formel I können Säuregruppen besitzen, hauptsächlich Carboxylgruppen, und/oder basische Gruppen wie z.B. Aminofunktionen. Verbindungen der allgemeinen Formel I können deshalb entweder als innere Salze, als Salze mit pharmazeutisch verwendbaren anorganischen Säuren wie Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Sulfonsäure oder organischen Säuren (wie beispielsweise Maleinsäure, Fumarsäure, Zitronensäure, Weinsäure oder Essigsäure) oder als Salze mit pharmazeutisch verwendbaren Basen wie Alkali- oder Erdalkalimetallhydroxiden oder Carbonaten, Zink- oder Ammoniumhydroxiden oder organischen Aminen wie z.B. Diethylamin, Triethylamin, Triethanolamin u.a. vorliegen.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können als Racemate vorliegen, sie können aber auch als reine Enantiomere, d.h. in (R)- oder (S)-Form

gewonnen werden.

Die oben verwendete Bezeichnung Naphthyl umfaßt sowohl 1-Naphthyl als auch 2 Naphthyl.

Untersuchungsergebnisse für erfindungsgemäße Verbindungen:

Die Rezeptoraffinität zum NK<sub>1</sub>-Rezeptor (Substanz P-Rezeptor) wird an humanen Lymphoblastoma-Zellen (IM-9) mit klonierten NK<sub>1</sub>-Rezeptoren bestimmt, wobei die Verdrängung von <sup>125</sup>J-markierter Substanz P gemessen wird. Die so erhaltenen K<sub>i</sub>-Werte zeigen die Wirksamkeit der Verbindungen:

Daignial 4	Ki [nM]
Beispiel 1	1,2
Beispiel 2	1,0
Beispiel 3	19
Beispiel 4	1,4
Beispiel 5	1,5
Beispiel 8	1,8
Beispiel 9	2,5
Beispiel 11	3,8
Beispiel 12	5,0
Beispiel 13	2,4
Beispiel 15	0,98
Beispiel 16	0,90
Beispiel 17	7,75
Beispiel 18	0,96
Beispiel 19	1,17
Beispiel 20	2,0
Beispiel 22	2,2
Beispiel 23	2,5
Beispiel 24	2,2
Beispiel 25	6,0
Beispiel 26	1,6
Beispiel 28	
Beispiel 30	1,3
Beispiel 32	1,8
	1,3
Beispiel 33	7,4

18

Beispiel 34	2,9
Beispiel 47	1,7
Beispiel 55	1,25
Beispiel 63	1,4
Beispiel 64	1,1
Beispiel 65	5,7
Beispiel 73	2,0
Beispiel 74	1,5
Beispiel 75	0,44
Beispiel 76	2,0

Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind wertvolle Neurokinin (Tachykinin)-Antagonisten, die sowohl Substanz P-Antagonismus, als auch Neurokinin A- bzw. Neurokinin-B-antagonistische Eigenschaften besitzen. Sie sind nützlich zur Behandlung von und zur Vorbeugung gegenüber Neurokinin-vermittelten Krankheiten:

Behandlung oder Vorbeugung von entzündlichen und allergischen Erkrankungen der Atemwege, wie Asthma, chronische Bronchitis, hyperreagible Atemwege, Emphysem, Rhinitis, Husten,

der Augen, wie Konjunktivitis und Iritis,

der Haut, wie Dermatitis bei Kontaktekzem, Urtikaria, Psoriasis, Sonnenbrand, Insektenstiche, Juckreiz, sensible oder überempfindliche Haut,

des Magen-Darm-Traktes, wie Magen- und Duodenalgeschwüre, Colitis Ulcerosa, Morbus Crohn, Colon irritabile, M. Hirschsprung,

der Gelenke, wie rheumatoide Arthritis, reaktive Arthritis und Reiter-Syndrom;

zur Behandlung von Erkrankungen des Zentralnervensystems, wie Demenz, M. Alzheimer, Schizophrenie, Psychosen, Depression, Kopfschmerzen (z.B. Migräne oder Spannungskopfschmerzen), Epilepsie; M. Parkinson, Schlaganfall, Behandlung von Herpes zoster sowie postherpetischer Schmerzen, von Tumoren, Kollagenosen, einer Dysfunktion der ableitenden Harnwege, von Hämorrhoiden, von Übelkeit und Erbrechen, ausgelöst z.B. durch Bestrahlung oder Zytostatikatherapie oder Bewegung und Schmerzzuständen aller Art.

Die Erfindung betrifft daher auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen als Heilmittel und pharmazeutische Zubereitungen, die diese Verbindungen enthalten. Bevorzugt ist die Anwendung am Menschen. Die Applikation der erfindungsgemäßen Verbindungen kann intravenös, subcutan, intramuskulär, intraperitoneal, intranasal, inhalativ, transdermal, gewünschtenfalls durch lontophorese oder literaturbekannte Enhancer gefördert, und oral erfolgen.

Zur parenteralen Applikation werden die Verbindungen der Formel I oder deren physiologisch veträglichen Salze, eventuell mit den dafür üblichen Substanzen wie Lösungsvermittler, Emulgatoren oder weitere Hilfsstoffe in Lösung, Suspension oder Emulsion gebracht. Als Lösungsmittel kommen z.B. in Frage: Wasser, physiologische Kochsalzlösungen oder Alkohole, z.B. Ethanol, Propandiol oder Glycerin, Zuckerlösungen wie Glucose- oder Mannit-Lösungen oder auch eine Mischung aus verschiedenen Lösungsmitteln.

Außerdem können die Verbindungen durch Implantate, z.B. aus Polylactid, Polyglycolid oder Polyhydroxybuttersäure bzw. intranasale Zubereitungen appliziert werden.

Die orale Wirksamkeit von Verbindungen der allgemeinen Formel I kann durch folgenden Standardtest gezeigt werden:

Hemmung von durch NK<sub>1</sub> herbeigeführte Blutdrucksenkung in anästhesierten Meerschweinchen.

Meerschweinchen (300-500 Gramm) wurden mit Pentobarbital (50 mg/kg i.p.) anästhesiert, intubiert und mechanisch beatmet. Die Beatmung erfolgte mit

WO 97/32865 PCT/EP97/01038

21

jeweils 10 ml/kg Luft und einer Frequenz von 60 Atemzügen pro Minute. Die Halsschlagader wurde mit einer Kanüle versehen und der arterielle Blutdruck wurde verzeichnet. Ein Polyethylenschlauch wurde für intravenöse Zufuhr von Substanzen in die Halsvene eingeführt.

Eine zeitlich vorübergehende Blutdrucksenkung wurde in Intervallen von 10 Minuten herbeigeführt, indem intravenös der  $NK_1$ -Agonist [ $\beta Ala^4$ ,  $Sar^9$ ,  $Met(O_2)^{11}$ ] SP(4-11)

WO 97/32865 PCT/EP97/01038

in einer Dosis von 0,2 μmol/kg verabreicht wurde. Nach Feststellung des so erzeugten Blutdruckes wurde die Testverbindung in den Zwölffingerdarm eingeführt und wieder wurde der NK<sub>1</sub>-Agonist alle 10 Minuten injiziert.

Die Resultate wurden ausgedrückt in %-Hemmung der durch den genannten NK<sub>1</sub>-Agonisten verursachten Blutdrucksenkung.

Die Verbindung des Beispiels 1 hemmte bei einer Dosis von 1 mg/kg (verabreicht in den Zwölffingerdarm) die durch den NK<sub>1</sub>-Agonisten verursachte Blutdrucksenkung um 80%.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können nach allgemein bekannten Methoden hergestellt werden.

Die Herstellung der Verbindungen kann auf verschiedene Weise erfolgen. Die beiden gebräuchlichsten Verfahren sind im folgenden Schema dargestellt:

<u>Verfahren A.</u> Die Verknüpfung der Carbonsäure mit dem Amin HN (R<sup>5</sup>)R<sup>4</sup> kann auf verschiedene Weise erfolgen. Übliche Methoden sind Kupplungsverfahren wie sie in der Peptidchemie angewendet werden. Dabei wird ein Kupplungsreagens wie TBTU, DCCI / HOBt, CDI, etc. in etwa äquivalenter Menge zu den Kupplungspartnern eingesetzt. Geeignete Lösungsmittel sind DMF, THF, CH<sub>2</sub> Cl<sub>2</sub>, CHCl<sub>3</sub>, Acetonitril oder andere indifferente Lösungsmittel oder deren Gemische. Der geeignete Temperaturbereich liegt zwischen -50°C und + 120°C, bevorzugt zwischen 0°C und 40°C.

Die Carbonsäure kann auch zunächst mittels SOCl<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>, PCl<sub>3</sub>, PCl<sub>5</sub> oder PBr<sub>3</sub> oder deren Gemischen nach bekannten Verfahren in das entsprechende Säurehalogenid überführt werden, das anschließend in einem indifferenten Lösungsmittel wie z.B. CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>, THF oder Dioxan bei Temperaturen zwischen -50°C und +100°C, typischerweise bei 0° bis 20°C mit dem Amin HN (R<sup>5</sup>)R<sup>4</sup> umgesetzt wird.

Eine weitere Alternative besteht darin, die Carbonsäure nach bekannten Methoden zunächst in den Alkylester, üblicherweise den Methylester zu überführen, der dann in einem indifferenten Lösungsmittel wie z.B. DMF, Dioxan oder THF mit dem Amin HN(R<sup>5</sup>) R<sup>4</sup> zur Reaktion gebracht wird. Die Reaktionstemperaturen liegen zwischen 20°C und 150°C, typischerweise zwischen 50°C und 120°C. Die Reaktion kann auch in einem Druckbehälter durchgeführt werden.

<u>Verfahren B.</u> Hierbei wird das nach bekannten Vorgehensweisen erhaltene α-Halogen-arylacetamidderivat mit dem Amin R<sup>1</sup>(R<sup>2</sup>)NH unter Abspaltung von Halogen-wasserstoff zur Reaktion gebracht. Zum Abfangen des abgespaltenen (oder auch überschüssigen) Halogenwasserstoffs verwendet man anorganische Basen wie z.B. K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, NaHCO<sub>3</sub> oder CaCO<sub>3</sub> oder organische Basen wie z.B. Triethylamin, Hünig-Base, Pyridin oder DMAP, oder man verwendet das Amin R<sup>1</sup>(R<sup>2</sup>)NH im Überschuß. Dabei verwendet man DMF, THF, Dioxan oder andere indifferente Lösungsmittel. Der Temperaturbereich für die Reaktion liegt bei 0° - 100°C, typischerweise zwischen 10° und 80°C.

<u>Verfahren C.</u> Die erfindungsgemäßen Verbindungen in denen R<sup>5</sup> nicht H ist, können auch wie folgt hergestellt werden: Zunächst synthetisiert man z.B. nach Verfahren A oder B die entsprechende Verbindung in der R<sup>5</sup> H ist. Anschließend führt man wie folgt eine N-Alkylierung durch, um so Alkyl, Cycloalkyl oder CH<sub>2</sub>COOH einzuführen. Die erfindungsgemäße Verbindung worin R<sup>5</sup> H ist wird mit einer äquivalenten Menge NaH, NaNH<sub>2</sub>, KOH, NaOCH<sub>3</sub> oder einer anderen starken Base deprotoniert. Dabei verwendet man wasserfreie, indifferente Lösungsmittel wie z.B. THF, Dioxan oder

WO 97/32865 PCT/EP97/01038

Diethylether. Anschließend gibt man das entsprechende Alkylierungsmittel in Form des entsprechenden Halogenids, Tosylats oder Mesylats langsam zu. Die Umsetzung wird im Temperaturbereich -50°C bis +100°C durchgeführt, typischerweise zwischen 0°C und +50°C.

Fp.: 105 - 115°C FAB-MS: (M+H)+ = 516,3.

1. Stufe: 0,71 g 1-Isopropylpiperazin wurden in 55 ml wasserfreiem DMF gelöst, mit 0,64 g Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> versetzt, 20 min. bei RT gerührt und dann auf 5°C abgekühlt. Es wurden 1,15 g (R,S)- α-Bromphenylessigsäuremethylester zugegeben und die Suspension über Nacht bei RT gerührt. Der Niederschlag wurde abfiltriert und das Filtrat eingeengt. Der Rückstand wurde in Essigester aufgenommen, 2 x mit 10%iger KHCO<sub>3</sub>-Lsg. und 1 x mit gesättigter NaCl-Lsg. extrahiert. Die organische Phase wurde über Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> getrocknet, filtriert und eingeengt, wobei 1,23 g (R,S)-1-Isopropyl-4-(2-phenylessigsäuremethylester)-piperazin als viskoses Öl erhalten wurden. Ausbeute: ca. 89%.

2. Stufe: 1,23 g des Produkts aus der 1. Stufe wurden in 10 ml Methanol und 10 ml THF gelöst, mit 10 ml 1 N NaOH versetzt und die Mischung über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Die klare Reaktionslösung wurde durch Zugabe von 10 ml 1 N HCl neutralisiert, zur Trockne eingeengt, der Rückstand mit DMF behandelt und der Feststoff abgesaugt. Das Filtrat wurde eingeengt und der Rückstand mit Ether verrieben, der Feststoff abgesaugt und im Exsikkator getrocknet. So wurden 1,1 g (R,S)-1-i-Propyl-4-(2-phenylessigsäure)-piperazin als weisse Festsubstanz erhalten. Ausbeute: 92%.

3. Stufe: 0,37 g des Produkts aus der 2. Stufe und 0,42 g N-Methyl-3,5-bis-(trifluormethyl)-phenylethylamin wurden in 14 ml DMF gelöst und durch Zugabe von ca. 0,4 ml TEA auf pH 8,5 eingestellt. Es wurde mit 0,48 g TBTU versetzt und bei Raumtemperatur über Nacht gerührt. Die klare Reaktionslösung wurde unter Vakuum eingeengt, der Rückstand mit NaHCO3-Lösung verrührt und 2 x mit Essigester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden filtriert und das Filtrat eingeengt. Der Rückstand wurde mit CH2Cl2/MeOH (9:1) als Eluens über Kieselgel chromatographiert. Die erhaltenen einheitlichen Fraktionen wurden eingeengt, in wenig MeOH gelöst, mit etherischer HCI angesäuert und wiederum eingeengt. Der Rückstand wurde mit Ether verrieben und im Exsikkator getrocknet. Es wurden 0,58 g (R,S)-1-i-Propyl-4-[2-phenylessigsäure-N-methyl-N-(3,5-bistrifluormethyl-phenylethyl)-amid Dihydrochlorid als weiße Festsubstanz erhalten.

Ausbeute: 75%.

Analog können die anderen Verbindungen dieser Erfindung hergestellt werden, zum Beispiel die folgenden:

#### Beispiel 2:

Fp.: 141 - 146°C

FAB-MS: (M+H)+ = 474,3

WO 97/32865 PCT/EP97/01038

27

## Beispiel 3:

Fp.: 122 - 132° C

FAB-MS: (M+H) + = 552,4

#### Beispiel 4:

Fp.: 138 - 148 ° C

FAB-MS:  $(M+H)^+ = 502,3$ 

#### Beispiel 5:

Fp.: 231 - 241 ° C (Zers.)

FAB-MS:  $(M+H)^+ = 516,4$ 

## Beispiel 6:

Fp.: 122 - 132 ° C

FAB-MS:  $(M+H)^+ = 518,1$ 

#### Beispiel 7:

Fp.: 168 - 174 ° C (Zers.)

FAB-MS: M+ = 502,3

#### Beispiel 8:

Fp.:> 240 °C

# Beispiel 9:

Fp.: >230 ° C

# Beispiel 11:

Sp.: 130 - 160 ° C

Fp.: 215 - 218 ° C (Zers.)

30

#### Beispiel 12:

Fp.: > 230 ° C

## Beispiel 13:

Fp.: > 230 ° C

## Beispiel 15:

Sp.: ~ 120 - 143 ° C

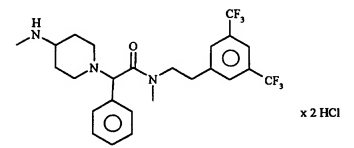
# Beispiel 16:

Fp.: 168 - 170 ° C

# Beispiel 17:

Fp.: 142 - 150 ° C

## Beispiel 18:



Fp.: > 230 ° C

## Beispiel 19:

FP: 202 ° - 204 ° C

## Beispiel 20:

FP: 178 ° - 180 ° C

.2 HCI

## Beispiel 22:

FP: 191 ° - 193 ° C

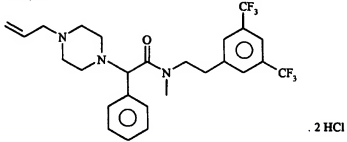
СООН

HOOC

# Beispiel 23:

FP: 162 ° - 164 ° C

## Beispiel 24:



Fp.: 220 - 224 ° C (Zers.); FAB-MS: (M+H)<sup>+</sup> = 514,3

#### Beispiel 25:

Fp.: 102 - 117 ° C;

FAB-MS:  $(M+H)^+ = 512,4$ .

## Beispiel 26:

Fp.: 225 ° - 232 ° C (Zers.);

FAB-MS:  $(M+H)^+ = 518,3$ 

#### Beispiel 27:

#### Beispiel 28:

Fp.: 242 - 245 ° C (Zers.) FAB-MS: (M+H)<sup>+</sup> = 545,2

#### Beispiel 29:

#### Beispiel 30:

Fp.: 115 ° - 124 ° C;

FAB-MS:  $(M+H)^+ = 532,3$ 

#### Beispiel 31:

#### Beispiel 32:

Fp.: 107 - 112 ° C;

FAB-MS:  $(M+H)^+ = 530,2$ 

#### Beispiel 33:

Fp.: 133 - 143 ° C;

FAB-MS:  $(M+H)^+ = 530,4$ 

#### Beispiel 34:

Fp.: 178 - 182 ° C;

FAB-MS: (M+H)+ = 488,3

# Beispiel 35:

#### Beispiel 36:

#### Beispiel 37:

#### Beispiel 38:

Beispiel 39:

Beispiel 40:

# Beispiel 41:

#### Beispiel 42:

# Beispiel 43:

Beispiel 44:

Beispiel 45:

Beispiel 46:

#### Beispiel 47:

Fp.: 149-159°C FAB-MS: (M+H)<sup>+</sup> = 534,3

#### Beispiel 48:

#### Beispiel 49:

Beispiel 50:

Beispiel 51:

Beispiel 53:

Beispiel 54:

#### Beispiel 55:

$$CF_3$$
 $CF_3$ 
 $CF_3$ 
 $CF_3$ 
 $COOH$ 

Fp.: 115-119°C

#### Beispiel 56:

# Beispiel 57:

#### Beispiel 58:

#### Beispiel 59:

Beispiel 60:

#### Beispiel 61:

#### Beispiel 63:

Fp.: 218 - 228 °C (Zers.) FAB-MS: (M+H)<sup>+</sup> = 516,3 Beispiel 64:

Fp: 92 - 96°C.

FAB-MS:  $(M+H)^+ = 488,2$ 

Beispiel 65:

Fp.: 132 - 142°C FAB-MS: (M+H)<sup>+</sup> = 576,5

Beispiel 66:

Fp.: 131- 141°C FAB-MS: (M+H)<sup>+</sup> = 560,1.

Beispiel 67:

Fp.: 228 - 231°C (Zers.) FAB-MS: (M+H)<sup>+</sup> = 502,3

Beispiel 68:

Beispiel 69:

Beispiel 70:

# Beispiel 71:

# Beispiel 72:

#### Beispiel 73:

Fp.: 108 - 118°C. FAB-MS: (M+H)<sup>+</sup> = 560,4

#### Beispiel 74:

Fp.: 138 - 148°C. [ $\alpha$ ]  $D^{20} = +45,5^{\circ}$  (MeOH)

WO 97/32865 PCT/EP97/01038

#### Beispiel 75:

Fp.: 166 - 176°C.  $[\alpha]_{D}^{20} = +19,0^{\circ} \text{ (DMSO)}.$ 

#### Beispiel 76:

Fp.: 132 - 134°C

Von diesen Verbindungen sind die Verbindungen der Beispiele 1 und 8 bevorzugt.

In der Darstellung der obigen Formeln wurde die Art verwendet, bei der CH<sub>3</sub>-Gruppen nicht ausgeschrieben werden.

Verbindung 1 zum Beispiel enthält als Gruppe R<sup>5</sup> eine Methylgruppe.

#### Pharmazeutische Zubereitungen:

Albumin

4 mg

#### Injektionslösung 200 mg Wirksubstanz \* 1,2 mg Monokaliumdihydrogenphosphat = KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> 0,2 mg Dinatriumhydrogenphosphat = (Puffer) NaH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>.2H<sub>2</sub>O Natriumchlorid 94 mg ) (Isotonans) oder Glucose 520 mg Albumin (Proteasenschutz) 4 mg Natronlauge ) q.s. ad pH 6 Salzsäure q.s. Wasser für Injektionszwecke ad 10 ml Injektionslösung Wirksubstanz\* 200 mg 94 mg Natriumchlorid oder 520 mg Glucose 4 mg Albumin Natronlauge q.s. ad pH 9 Salzsäure q.s. Wasser für Injektionszwecke ad 10 ml Lyophilisat 200 mg Wirksubstanz\* 520 mg Mannit (Isotonans/Gerüstbildner)

Lösungsmittel 1 für Lyophilisat

10 ml Wasser für Injektionszwecke

Lösungsmittel 2 für Lyophilisat

20 mg Polysorbat®80 = Tween®80

(oberflächenaktiver Stoff)

10 ml Wasser für Injektionszwecke

\* Wirksubstanz:

erfindungsgemäße

Verbindung, z.B. eine der

Beispiele 1 bis 76

Dosis für Mensch von 67 kg: 1 bis 500 mg

#### Patentansprüche:

1. Arylglycinamidderivate der allgemeinen Formel I

oder deren pharmazeutisch annehmbare Salze, worin

unsubstituiertes oder 1- bis 5-fach substituiertes Phenyl, oder unsubstituiertes oder 1- oder 2-fach substituiertes Naphthyl ist, [wobei die Substituenten des Phenyl und Naphthyl unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, CF<sub>3</sub>, OCF<sub>3</sub> oder NR<sup>12</sup>R<sup>13</sup> (worin R<sup>12</sup> und R<sup>13</sup> unabhängig voneinander H, Methyl oder Acetyl sind) sind] oder Ar durch -O-CH<sub>2</sub>-O- oder -O-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-O- substituiertes Phenyl ist;

R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, einen Ring der Formel

$$R^7$$
  $(CH_2)_2$   $N$ 

oder

bilden, worin

r, s und t 2 oder 3 sind;

R6

H,

(C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>)Alkyl,

(C<sub>3</sub>-C<sub>5</sub>)Alkenyi,

Propinyl,

Hydroxy(C2-C4)alkyl,

Methoxy(C2-C4)alkyl,

 $Di(C_1-C_3)$ alkylamino $(C_2-C_4)$ alkyl,

Amino(C2-C4)alkyl,

Amino,

Di(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)alkylamino,

Monofluor- bis Perfluor(C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>)alkyl,

N-Methylpiperidinyl,

Pyridyl,

Pyrimidinyl,

Pyrazinyl,

**Pyridazinyl** 

oder die Gruppe -CH<sub>2</sub>-C(O)NR<sup>14</sup>R<sup>15</sup> bedeutet,

worin

R<sup>14</sup> H oder (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl ist und

R<sup>15</sup> H, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>)Cycloalkyl, Hydroxy(C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl, Alkoxy(C<sub>2</sub>-C<sub>3</sub>)alkyl, Phenyl(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl, oder R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup> zusammen mit dem N an den sie gebunden sind einen Ring (1-Pyrrolidinyl, Piperidino, Morpholino oder 1-Methylpiperazin-4-yl) bilden;

R<sup>7</sup> eine der Bedeutungen (a) bis (d) hat,

- (a) Hydroxy
- (b) 4-Piperidinopiperidyl,

(c)

worin R<sup>16</sup> und R<sup>17</sup> unabhängig voneinander H,  $(C_1\text{-}C_4)\text{Alkyl}, \\ (C_3\text{-}C_6)\text{Cycloalkyl}, \\ (C_3\text{-}C_6)\text{Cycloalkyl}, \\ (C_1\text{-}C_3)\text{Alkoxy}(C_2\text{-}C_4)\text{alkyl}, \\ (C_1\text{-}C_3)\text{Alkoxy}(C_2\text{-}C_4)\text{alkyl}, \\ \text{Phenyl}(C_1\text{-}C_4)\text{alkyl} \text{ oder} \\ \text{Di}(C_1\text{-}C_3)\text{alkylamino}(C_2\text{-}C_4)\text{alkyl} \text{ sind,} \\ \text{oder wenn R}^{16} \text{ H oder } (C_1\text{-}C_4)\text{Alkyl} \text{ ist,} \\ \text{R}^{17} \text{ auch -CH}_2\text{C}(\text{O})\text{NR}^{18}\text{R}^{19} \text{ sein kann, worin R}^{18} \text{ und R}^{19} \\ \text{wie obige R}^{14} \text{ und R}^{15} \text{ definiert sind;}$ 

(C<sub>4</sub>-C<sub>6</sub>)Cycloalkyl oder  $-\text{CH}_2\text{C(O)NR}^{21}\text{R}^{22} \text{ ist,} \\ \text{worin R}^{21} \text{ und R}^{22} \text{ wie obige R}^{14} \text{ und R}^{15} \text{ definiert sind;} \\$ 

R<sup>8</sup> H ist

 $R^9$  und  $R^{10}$  unabhängig voneinander  $(C_1\text{-}C_4)Alkyl$  sind;

R11

H,

(C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>)Alkyl,

(C3-C5)Alkenyl,

Propinyl,

Hydroxy(C2-C4)alkyl,

Methoxy(C2-C3)alkyl,

 $\label{eq:continuous} \mbox{Di}(\mbox{$C_1$-$$$}\mbox{$C_3$}) \mbox{alkylamino}(\mbox{$C_2$-$$$$}\mbox{$C_3$}) \mbox{alkylamino}(\mbox{$C_3$-$$}\mbox{$C_3$}) \mbox{alkylamino}(\mbox{$C_3$-$}\mbox{$C_3$}) \mbox{alkylamino}(\mbox{$C_3$-$}\mbox{$C_3$}\mbox{$C_3$-$}\mbo$ 

Amino(C2-C3)alkyl,

Amino,

Di(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)alkylamino,

Monofluor- bis Perfluor(C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>)alkyl,

N-Methylpiperidinyl,

Pyridyl,

Pyrimidinyl,

Pyrazinyl,

**Pyridazinyl** 

oder die Gruppe -CH $_2$ -C(O)NR $^{23}$ R $^{24}$  bedeutet, worin R $^{23}$  und R $^{24}$  wie obige R $^{14}$  und R $^{15}$  definiert sind;

- R<sup>3</sup> H, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, unsubstituiertes oder 1-3fach substituiertes Phenyl ist, worin die Substituenten unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, CF<sub>3</sub>, OCF<sub>3</sub> oder NR<sup>25</sup>R<sup>26</sup> (worin R<sup>25</sup> und R<sup>26</sup> unabhängig voneinander H, Methyl oder Acetyl sind) sind;
- Phenyl(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl oder Naphthyl(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl bedeutet, worin Phenyl durch 1 bis 3 Substituenten substituiert sein kann, worin die Substituenten unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, CF<sub>3</sub>, OCF<sub>3</sub> oder NR<sup>27</sup>R<sup>28</sup> (worin R<sup>27</sup> und R<sup>28</sup> unabhängig voneinander H, Methyl oder Acetyl sind) sind;

und

- R<sup>5</sup> H, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>)Cycloalkyl, CH<sub>2</sub>COOH, CH<sub>2</sub>C(O)NH<sub>2</sub>, OH oder Phenyl(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl bedeutet.
- 2. Verbindung nach Anspruch 1, worin
  - Ar unsubstituiertes oder 1- oder 2-fach substituiertes Phenyl, oder unsubstituiertes Naphthyl ist, oder Ar durch -O-CH<sub>2</sub>-O- oder -O-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-O- substituiertes Phenyl ist;

 ${\sf R}^1$  und  ${\sf R}^2$  zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, einen Ring der Formel

oder

bilden, worin r 2 oder 3 ist und s und t 2 sind;

 $R^6$ ,  $R^7$ ,  $R^8$ ,  $R^9$ ,  $R^{10}$  und  $R^{11}$  wie in Anspruch 1 definiert sind;

- R<sup>3</sup> H oder (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl ist,
- Phenyl(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl oder Naphthyl(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl bedeutet, worin Phenyl durch 1 oder 2 Substituenten substituiert sein kann, worin die Substituenten unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, CF<sub>3</sub> oder OCF<sub>3</sub> sind;

und

R<sup>5</sup> H, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>)Cycloalkyl, OH oder Phenyl(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl bedeutet.

- 3. Verbindung nach Anspruch 1 oder 2, worin
  - Ar unsubstituiertes oder 1- oder 2-fach substituiertes Phenyl, oder unsubstituiertes Naphthyl ist, [wobei die Substituenten des Phenyl unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), Methyl, Methoxy, CF<sub>3</sub> oder OCF<sub>3</sub> sind] oder Ar durch -O-CH<sub>2</sub>-O- oder -O-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-O- substituiertes Phenyl ist.
- 4. Verbindung nach Anspruch 3, worin Ar Phenyl, Naphthyl, in Position 3 und/oder 4 durch Methoxy oder Halogen substituiertes Phenyl ist oder Phenyl ist, dessen Positionen 2 und 3, oder 3 und 4 durch -O-CH<sub>2</sub>-O- verbunden sind.
- Verbindung nach Anspruch 4, worin Ar Phenyl, in Positionen 3 und 4 durch Methoxy substituiertes Phenyl ist oder Phenyl ist, dessen Positionen 3 und 4 oder 2 und 3 durch -O-CH<sub>2</sub>-O- verbunden sind.
- 6. Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, worin in dem Ring

r 2 oder 3 ist, und R6
H,
(C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>)Alkyl,
(C<sub>3</sub>-C<sub>5</sub>)Alkenyl,
Propinyl,
Hydroxy(C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl,
Methoxy(C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl,
Di(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)alkylamino(C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl,
Amino(C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl,

Di(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)alkylamino, Monofluor- bis Perfluor(C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>)alkyl, N-Methylpiperidinyl, Pyridyl, Pyrimidinyl, oder
-CH<sub>2</sub>-C(O)-N ist.

- 7. Verbindung nach Anspruch 6, worin r 3 ist und R<sup>6</sup> Methyl.
- 8. Verbindung nach Anspruch 6, worin r 2 ist und R6H,

(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl,

Propenyl,

Propinyl,

Hydroxy(C2-C3)alkyl,

Methoxyethyl,

Di(C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>)alkylamino(C<sub>2</sub>-C<sub>3</sub>)alkyl,

Aminoethyl,

Amino,

Dimethylamino,

CH<sub>2</sub> CF<sub>3</sub>,

N-Methylpiperidinyl,

Pyridyl,

Pyrimidinyl,

oder

- 9. Verbindung nach Anspruch 8, worin
  r 2 ist und
  R<sup>6</sup> H, (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)Alkyl, Allyl, 2-Propinyl, -CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OCH<sub>3</sub>,
  -CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, N-Methylpiperidinyl, 2-Pyrimidinyl
  oder -CH<sub>2</sub>-C(O)-N ist.
- Verbindung nach Anspruch 9, worin
   r 2 ist und
   R<sup>6</sup> H, CH<sub>3</sub>, C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>, CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>,
   CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OH, CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OCH<sub>3</sub> oder CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>.
- 11. Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, worin R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, den Ring

worin R<sup>8</sup> H ist und R<sup>7</sup> OH

worin R<sup>16</sup> und R<sup>17</sup> unabhängig voneinander sind:

Н

(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)Alkyl



(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub> OH worin n 2, 3 oder 4 ist (CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub> OCH<sub>3</sub> -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Ph worin n 2 oder 4 ist (CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub> N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>

oder

12. Verbindung nach Anspruch 11, worin

 $R^{16}$  und  $R^{17}$  beide  $CH_3$  oder  $C_2H_5$  sind oder

R<sup>16</sup> H oder CH<sub>3</sub> ist und R<sup>17</sup> (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)Alkyl



(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>ÚH

(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>OH oder

13. Verbindung nach Anspruch 11, worin

 $R^7$ 

N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>

oder

14. Verbindung nach Anspruch 11, worin R¹ und R² zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, den Ring

worin

(a) R<sup>8</sup> H ist und R<sup>7</sup>

worin

 $\mathsf{R}^{16}\,\mathsf{und}\,\mathsf{R}^{17}\,\mathsf{beide}\,\mathsf{CH}_3,\,\mathsf{C}_2\mathsf{H}_5\,\mathsf{oder}$ 

CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OH sind oder

 $R^{16}$  H oder  $CH_3$  ist und  $R^{17}$  ( $C_1$ - $C_3$ )Alkyl



(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>OH oder (CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>OH

oder

(b) R<sup>8</sup> H ist und R<sup>7</sup>

$$CH_3-N_N-$$

15. Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, worin R¹ und R² zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, den Ring

bilden.

16. Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, worin R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, den Ring

bilden, worin R<sup>11</sup> H oder (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)Alkyl ist.

- 17. Verbindung nach Anspruch 16, worin R<sup>11</sup> -CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> ist.
- 18. Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 17, worin R<sup>3</sup> H ist.
- 19. Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 18, worin R<sup>4</sup> Phenyl(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl bedeutet, worin Phenyl durch 1 oder 2 Substituenten substituiert sein kann, worin die Substituenten unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, O-(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, CF<sub>3</sub> oder OCF<sub>3</sub> sind;

und

R<sup>5</sup> H, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>)Cycloalkyl,
-OH oder Phenyl(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl bedeutet.

20. Verbindung nach Anspruch 19, worin R<sup>4</sup> Phenyl(C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>)alkyl bedeutet, worin die Substituenten in den Positionen 3 und/oder 5 des Phenylringes sind und

R<sup>5</sup> H, Methyl, OH oder Phenethyl ist.

21. Verbindung nach Anspruch 20, worin

$$CF_3$$
 $-(CH_2)_2$ 
 $CF_3$ 
ist und R<sup>5</sup> Methyl ist.

- 22. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I nach einem der Ansprüche 1 bis 21, dadurch gekennzeichnet, daß man
  - a) eine Säure

oder deren Halogenid oder Alkylester mit einem Amin

umsetzt;

b) ein α-Halogenarylacetamid

mit einem Amin

c) eine Verbindung I, in der R<sup>5</sup> H ist N-alkyliert;

und eine so erhaltene Verbindung als freie Verbindung oder als deren pharmazeutisch annehmbares Salz isoliert.

- 23. Pharmazeutische Zubereitung enthaltend eine Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 21 und pharmazeutisch annehmbare Träger und Excipienten.
- Verwendung einer Verbindung nach einem der Ansprüche
   1 bis 22 für die Herstellung einer pharmazeutischen Zubereitung zur Therapie von und zur Vorbeugung gegenüber
   Neurokinin-vermittelten Krankheiten.
- Verwendung einer Verbindung nach einem der Ansprüche1 bis 22 zur Therapie von und zur Vorbeugung gegenüberNeurokinin-vermittelten Krankheiten.

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inten. nal Application No PCT/EP 97/01038

		101/21 3	701030
A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER C07D295/14 C07D213/74 C07D317/	60	
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classi	fication and IPC	
	SEARCHED		
Minimum de IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classificat CO7D	on symbols)	
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields	searched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data base	se and, where practical, search terms used	)
C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the r	elevant passages	Relevant to claim No.
A	US 3 033 869 A (P. R. L. GIUDICE 8 May 1962 see claim 1; table II	LLI ET AL)	1,23,24
P,X	DE 195 19 245 A (BOEHRINGER INGELHEIM) 17 October 1996 see claims 1,10,11		1,23,24
Fund	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are liste	d in annex.
*Special categories of cited documents:  A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  E' earlier document but published on or after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention filing date  L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  A' document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention  Cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document in the art.  A' document member of the same patent family			with the application but theory underlying the se claimed invention of be considered to document is taken alone se claimed invention inventive step when the more other such docu- ious to a person skilled
Date of the actual completion of the international search  Date of mailing of the international search report  2 June 1997  12.06.97			search report
Name and I	mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2  NL - 2280 HV Rijswijk  Tel. (+ 31.70) 340.7040 Tv 31.651 ero el	Authorized officer	
	Tcl. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Voyiazoglou, D	

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP 97/01038

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)			
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:				
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:			
	·			
2.	Claims Nos.: 1-20, 22-25 because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:			
Due to the large number of compounds defined by the claims as they are worded, the search was carried out with respect to the basic concept of the application and the examples mentioned in the description.				
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).			
Вох П	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)			
This Int	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:			
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.			
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.			
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:			
	•			
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:			
Rema	rk on Protest  The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.  No protest accompanied the payment of additional search fees.			

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT Intern. ... Application No

lnf	ormation on patent family mem	bers		Application No 97/01038
Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
US 3033869 A	<del></del>	NONE		
DE 19519245 A	17-10-96	AU 5687496 WO 9632386	A	30-10-96 17-10-96
	•			
·				
	•			

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern ales Aktenzeichen
PCT/FP 97/01038

			1/67 3/	01030
A. KLASSI IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES CO7D295/14 CO7D213/74 CO7D317/0	50		
	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kl	assifikation und der IPK		
	RCHIERTE GEBIETE	1. \		
IPK 6	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo CO7D	ie )		
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	west diese unter die recherch	iierten Gebiete	fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und ev	ti. verwendete	Suchbegriffe)
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommende	en Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	US 3 033 869 A (P. R. L. GIUDICEL 8.Mai 1962 siehe Anspruch 1; Tabelle II	LI ET AL)		1,23,24
P,X	•••			1,23,24
	itere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Pate	ntamilie	
* Besonder  'A' Veröf aber:  'E' älteres Amm 'L' Veröfi scheii ander soll o ausge 'O' Veröf eine f 'P' Veröff dem f	fentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzuschen ist.  Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen eidedatum veröffentlicht worden ist.  fentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft ernen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie führt).  Jentichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	"Spätere Veröffentlichun oder dem Prioritätsdatu Anmeldung nicht kollid Erfindung zugrundelig Theorie angegeben ist "X' Veröffentlichung von be kann allein aufgrund di erfinderischer Tätigkeit "Y' Veröffentlichung von be kann nicht als auf erfin werden, wenn die Veröf	im veröffentlich iert, sondern n enden Prinzips essenderer Bede esser Veröffentl beruhend betre essonderer Bede derischer Tätig ffentlichung m eer Kategorie in nen Fachmann litglied derselb	utung; die beanspruchte Erfindun keit berühend betrachtet te einer oder mehreren anderen verbindung gebracht wird und naheliegend ut en Patentfamilie ist
2	2.Juni 1997	12.06.97		
Name und	Postanschrift der Internationale Recherchentehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Europäisches Patentland 2014	Bevollmächtigter Bedie Voyiazoql		

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inu ionales Aktenzeichen

PCT/EP 97/01038

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt I auf Blatt 1)
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. Ansprüche Nr. weil Sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behorde nicht verpflichtet ist, nämlich
2. X Ansprüche Nr. 1-20, 22-25 weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
Wegen der großen Zahl der durch den Anspruchwortlaut definierten Verbindungen wurde die Recherche für den Grundgedanken der Anmeldung und die in der Beschreibung erwähnten Beispiele durchgeführt.
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen hei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
·
1. Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung.
2. Da für alle recherchierbaren Anspruche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtsertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen binsichtlich eines Widerspruchs  Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.  Die Zahlung zusätzlicher Gebühren erfolgte ohne Widerspruch.

Angaben zu Veröffentlichungen,	are am actions a section title Section	PCT/	EP 97/01038
Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 3033869 A		KEINE	
DE 19519245 A	17-10-96	AU 5687496 A WO 9632386 A	30-10-96 17-10-96
•			

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the i	tems checked:
☐ BLACK BORDERS	
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
FADED TEXT OR DRAWING  BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	•
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR (	QUALITY
Потивр.	

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.